(51) ΜΠΚ **A61K 9/20** (2006.01)



(12) ЗАЯВКА НА ИЗОБРЕТЕНИЕ

- (21), (22) Заявка: **2007132975/15**, **06.02.2006**
- (30) Конвенционный приоритет: **04.02.2005 DE 102005005446.3**
- (43) Дата публикации заявки: 20.04.2009 Бюл. № 11
- (85) Дата перевода заявки РСТ на национальную фазу: 04.09.2007
- (86) Заявка РСТ: EP 2006/001027 (06.02.2006)
- (87) Публикация РСТ: WO 2006/082099 (10.08.2006)

Адрес для переписки:

101000, Москва, М.Златоустинский пер., 10, кв.15, "ЕВРОМАРКПАТ", пат.пов. И.А.Веселицкой, рег. № 11

(71) Заявитель(и): **ГРЮНЕНТАЛЬ ГМБХ (DE)**

(72) Автор(ы): **АШУОРТ** Джуди (

АШУОРТ Джуди (DE), АРКЕНАУ-МАРИЦ Элизабет (DE), БАРТОЛОМОЙС Иоганнес (DE)

N

0

0

S

N

9

C

(54) СТОЙКИЕ К РАЗРУШЕНИЮ ФОРМЫ ПРИМЕНЕНИЯ С ЗАМЕДЛЕННЫМ ВЫСВОБОЖДЕНИЕМ ФИЗИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНОГО ВЕЩЕСТВА

(57) Формула изобретения

- 1. Форма применения, которая содержит физиологически активное вещество (A), необязательно одно или несколько физиологически совместимых вспомогательных веществ (Б), синтетический или природный полимер (В) и необязательно природный, полусинтетический или синтетический воск (Г) и обладает сопротивлением разрушению по меньшей мере 400 Н и которая в физиологических условиях по истечении 5 ч высвобождает максимум 99% физиологически активного вещества (А) и не содержит ни трамадола гидрохлорид, ни оксикодона гидрохлорид.
- 2. Форма применения по п.1, отличающаяся тем, что она не содержит обладающее психотропным действием вещество.
- 3. Форма применения по п.1, отличающаяся тем, что она обладает сопротивлением разрушению по меньшей мере 500 Н.
- 4. Форма применения по п.1, отличающаяся тем, что она представлена в виде таблетки.
- 5. Форма применения по п.1, отличающаяся тем, что она представлена в дисперсном виде с сопротивлением отдельных частиц разрушению по меньшей мере 400 Н.
 - 6. Форма применения по п.5, отличающаяся тем, что частицы спрессованы в

Ø

2007132975

 \mathbf{C}

таблетки или расфасованы в капсулы.

5

6

2

3

_

/

0

0

2

- 7. Форма применения по п.1, отличающаяся тем, что полимер (В) выбран из группы, включающей полиалкиленоксид, полиэтилен, полипропилен, поливинилхлорид, поликарбонат, полистирол, полиакрилат, их сополимеры и их смеси.
- 8. Форма применения по п.1, отличающаяся тем, что полимер (В) представляет собой полиалкиленоксид, выбранный из группы, включающей полиметиленоксид, полипропиленоксид, их сополимеры, их блоксополимеры и их смеси.
- 9. Форма применения по п.7, отличающаяся тем, что полимер (B) имеет средневязкостную молекулярную массу по меньшей мере $0.5 \cdot 10^6$ г/моль.
- 10. Форма применения по п.1, отличающаяся тем, что она имеет оболочковую часть (82) и расположенную внутри нее сердцевину (83), с которой оболочковая часть (82) соединена бесшовно, при этом образующий оболочковую часть (82) материал и образующий сердцевину (83) материал имеют в основном одинаковый химический состав, но разную морфологию.
- 11. Форма применения по п.10, отличающаяся тем, что образующий оболочковую часть (82) материал и образующий сердцевину (83) материал обладают разными оптическими свойствами.
- 12. Форма применения по п.10, отличающаяся тем, что толщина слоя оболочковой части (82) составляет от 0,1 до 4 мм.
- 13. Форма применения по п.1, отличающаяся тем, что ее объем при хранении в течение по меньшей мере 12 ч при температуре на 20°С ниже температуры плавления смеси компонента (А), компонента (В), возможно используемого компонента (Б) и возможно используемого компонента (Г) увеличивается не более чем на 20%.
- 14. Форма применения по п.1, отличающаяся тем, что она содержит по меньшей мере один воск (Γ) с температурой размягчения по меньшей мере 50°C.
- 15. Форма применения по п.14, отличающаяся тем, что воск (Γ) представляет собой карнаубский воск или пчелиный воск.
- 16. Форма применения по п.1, отличающаяся тем, что физиологически активное вещество присутствует в замедляющей его высвобождение матрице.
- 17. Форма применения по п.16, отличающаяся тем, что полимер (B) и/или возможно присутствующий воск (Γ) также служит/служат материалом, образующим замедляющую высвобождение физиологически активного вещества матрицу.
- 18. Форма применения по п.1, отличающаяся тем, что физиологически активное вещество (А) представляет собой лекарственное вещество, выбранное из группы, включающей средства для лечения и предупреждения заболеваний пищеварительного тракта и заболеваний, связанных с нарушением обмена веществ, средства для леченя и предупреждения заболеваний крови и кроветворных органов, средства для лечения и предупреждения заболеваний сердечно-сосудистой системы, средства для лечения заболеваний кожи, средства для лечения и предупреждения заболеваний урогенитальных органов и половые гормоны, гормональные препараты для системного применения, исключая половые гормоны и инсулины, противомикробные средства для системного применения, противоопухолевые средства и иммуномодуляторы, средства для лечения и предупреждения заболеваний костно-мышечной системы, средства для лечения и предупреждения заболеваний нервной системы, противопаразитарные средства, инсектициды и репелленты, средства для лечения и предупреждения заболеваний дыхательного тракта, средства для лечения и предупреждения заболеваний органов чувств, общие диететические средства и радиотерапевтические средства.
- 19. Способ приготовления формы применения по одному из пп.1-18, заключающийся в том, что

- (а) смешивают между собой компонент (A), возможно используемый компонент (Б), компонент (В) и возможно используемый компонент (Γ),
- (б) полученную на стадии (а) смесь при необходимости подвергают предварительному формованию, предпочтительно путем теплового воздействия на нее и/или путем приложения к ней усилия, при этом количества подводимого тепла предпочтительно должно быть недостаточно для нагрева компонента (В) до температуры его размягчения,
- (в) смеси дают затвердеть путем теплового воздействия на нее и путем приложения к ней усилия с подводом при этом к смеси тепла во время и/или до приложения к ней усилия в количестве, достаточном для нагрева компонента (В) по меньшей мере до температуры его размягчения,
 - (г) затвердевшую смесь при необходимости разделяют на отдельные части,
 - (д) при необходимости формуют форму применения и
 - (е) при необходимости наносят на нее пленочное покрытие.
- 20. Способ по п.19, отличающийся тем, что на стадии (в) используют двухчервячный экструдер или планетарно-вальцовый экструдер.
- 21. Способ по п.20, отличающийся тем, что стадию (д) проводят в пластицированном состоянии смеси компонента (A), компонента (B), возможно используемого компонента (Б) и возможно используемого компонента (Г).
- 22. Способ по одному из пп.19-21, отличающийся тем, что стадию (в) проводят при воздействии на смесь ультразвуком.
 - 23. Продукт, получаемый способом по одному из пп.19-22.

5

0

2

3

/

0

0

2

 $\mathbf{\alpha}$

- 24. Применение физиологически активного вещества (A) и/или синтетического или природного полимера (B) для приготовления формы применения по одному из пп.1-18, предназначенной для профилактики и/или лечения заболевания, с предотвращением передозировки физиологически активного вещества (A), прежде всего вследствие измельчения формы применения путем механического воздействия на нее.
- 25. Применение физиологически активного вещества (A) и/или синтетического или природного полимера (B) для приготовления формы применения по одному из пп.1-18 с предотвращением непреднамеренного нарушения, прежде всего устранения, эффекта замедленного высвобождения из нее физиологически активного вещества (A) вследствие измельчения формы применения путем механического воздействия на нее.
- 26. Применение формы применения по одному из пп.1-18 для приготовления медикамента, предназначенного для профилактики и/или лечения заболевания, с предотвращением передозировки физиологически активного вещества (А), прежде всего вследствие измельчения медикамента путем механического воздействия на него.
- 27. Применение формы применения по одному из пп.1-18 для приготовления медикамента, предназначенного для профилактики и/или лечения заболевания, с предотвращением непреднамеренного нарушения, прежде всего устранения, эффекта замедленного высвобождения из него физиологически активного вещества (А) вследствие измельчения медикамента путем механического воздействия на него.
- 28. Применение по одному из пп.24-27, отличающееся тем, что механическое воздействие выбрано из группы, включающей разжевывание, растирание в ступке, нанесение ударов молотком и использование специальных устройств для измельчения в порошок традиционных форм применения.